

广东省药学会文件

粤药会〔2022〕123号

关于发布《新型冠状病毒肺炎抗病毒治疗临床药学指引(更新版)》的通知

各医疗单位：

2019年12月以来，世界各地陆续发生新型冠状病毒肺炎（COVID-19，简称新冠肺炎）疫情，至今COVID-19仍在全球范围内持续流行，并对人类健康造成威胁。截至2022年12月2日，全球已报告超过6.4亿例确诊病例和超过662万例死亡病例。

迄今为止，人类发现的新型冠状病毒（SARS-CoV-2）变异毒株已超千种，随着病毒不断变异，奥密克戎（Omicron）已取代德尔塔（Delta），成为目前占据主导地位的“关切变异株”，包括BA.1、BA.2、BA.3、BA.4、BA.5及其后代谱系。相比德尔塔变异株，奥密克戎变异株传染性更强，致病力更弱，具备更强的免疫逃逸能力。研究显示，奥密克戎变异株感染者出现重症的风险可能低于其他变异株感染者。此外，奥密克戎可对一些单克隆抗体产生免疫逃逸，使之失去疗效。

目前，国内外新冠肺炎药物治疗研发取得了重大进展，大分子单克隆抗体药物 Casirivimab/Imdevimab、Bamlanivimab/Etesevimab、Sotrovimab、Tixagevimab/Cilgavimab、Bebtelovimab、安巴韦单抗/罗米司韦单抗，以及小分子药物瑞德西韦（Remdesivir）、巴瑞替尼（Baricitinib）、奈玛特韦片/利托那韦片（Nirmatrelvir/Ritonavir）、莫努匹韦（Molnupiravir）、阿兹夫定（Azvudine）等相继上市，为控制新冠肺炎疫情提供了更多选择和有力武器。

2022年3月，国家《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（第九版）》（以下简称《诊疗方案（第九版）》）将奈玛特韦片/利托那韦片、安巴韦单抗/罗米司韦单抗两种新上市药物纳入抗病毒药物方案，2022年4月，广东省药学会组织药学和临床专家首次撰写并发布了《新型冠状病毒肺炎抗病毒治疗临床药学指引》，为临床合理、安全用药提供了详尽指导。2022年8月9日，中国自主研发的小分子药物阿兹夫定也写入该《诊疗方案（第九版）》中，其他新冠肺炎的抗病毒药物也进一步丰富了药品的疗效、安全等合理用药信息，以及针对Omicron变异株的真实世界研究。因此，广东省药学会再次组织药学和临床专家，参考国内外最新研究成果，并结合广东省COVID-19救治经验，对既往《新型冠状病毒肺炎抗病毒治疗临床药学指引》进行更新，以期进一步促进新冠肺炎抗病毒药物的临床合理应用，有效提高药物治疗水平，保障患者用药安全。现予以发布，供各医疗单位参考。各单位在执行过程中遇到与本共识相关的任何问题，请及时向本会反映。

联系地址：广州市东风东路753号东塔7楼 广东省药学会 510080

联系电话：（020）37886326，37886321 传 真：37886330

电子邮箱：gdsyxh45@126.com

网 址：<http://www.sinopharmacy.com.cn>

附件：

1. 《新型冠状病毒肺炎抗病毒治疗临床药学指引（更新版）》起草专家组
2. 《新型冠状病毒肺炎抗病毒治疗临床药学指引（更新版）》（请在
本会网站“下载专区”下载）

